(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 4 août 2005 (04.08.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/070425 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: **A61K 31/4375**, A61P 35/00, A61K 9/08, 47/12
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/003287

(22) Date de dépôt international :

17 décembre 2004 (17.12.2004)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité :

0315312

23 décembre 2003 (23.12.2003) FR

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): LEVERD, Elie [FR/FR]; 20, chemin de Cazers-Bas, Lambert, F-81100 Castres (FR). BOUGARET, Joël [FR/FR]; Le Moulin de Souleilla, F-31460 Francarville (FR). IBARRA, Marie-Dominique [FR/FR]; 8, résidence Le Cazal, F-11400 Souilhanels (FR).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 20, rue des Chazelles, F-75847 Paris Cedex 17 (FR).

- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17:

 relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US seulement

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION OF VINFLUNINE WHICH IS INTENDED FOR PARENTERAL ADMINISTRATION PREPARATION METHOD THEREOF AND USE OF SAME

(54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE DE VINFLUNINE DESTINEE A UNE ADMINISTRATION PARENTE-RALE, PROCEDE DE PREPARATION ET UTILISATION

- (57) **Abstract:** The invention relates to a pharmaceutical composition of vinflunine in the form of a stable sterile aqueous solution of a water-soluble salt of vinflunine with a pH of between 3 and 4. The invention also relates to the method of preparing said composition and to the use thereof as a parenterally-administered medicament for the treatment of cancer.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne une composition pharmaceutique de vinflunine se présentant sous la forme d'une solution aqueuse stable et stérile d'un sel hydrosoluble de vinflunine à un pH compris entre 3 et 4. Elle concerne également le procédé de préparation de cette composition et son utilisation en tant que médicament destiné à une administration parentérale dans le traitement du cancer.



TITRE: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE DE VINFLUNINE DESTINEE A UNE ADMINISTRATION PARENTERALE, PROCEDE DE PREPARATION ET UTILISATION

La présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration parentérale de vinflunine.

L'étude des propriétés anti-néoplasiques des alcaloïdes de Vinca Roséa (famille des Apocynacées) a déjà permis de mettre en évidence les activités intéressantes de composés à structure indolique comme la vincristine, la vinblastine ou leurs dérivés comme la vinflunine : 20',20'-difluoro-3',4'-dihydrovinorelbine de formule (a) suivante :

10

15

20

décrit dans le brevet EP 0 710 240.

Mais la mise au point des formulations injectables de ces principes actifs s'est toujours heurtée à des problèmes liés à leur stabilité en solution aqueuse.

Durant de très nombreuses années, seule la forme lyophilisée a été commercialisée. Nécessitant une reconstitution extemporanée avec le contenu d'une ampoule solvant avant administration, le lyophilisat présentait des inconvénients majeurs liés aux dangers engendrés par sa manipulation :

25

- Risque d'une reconstitution effectuée avec maladresse durant laquelle de fines gouttelettes de produit sont générées et peuvent contaminer le personnel soignant ou les locaux,

- Utilisation d'une mauvaise quantité de solvant ou d'une quantité inappropriée de principe actif si la spécialité pharmaceutique est présentée en différents flacons correspondant à différents dosages unitaires.
- 5 Ce dernier point est particulièrement important. Il illustre les possibilités potentielles d'une dose non thérapeutique administrée au patient ou d'une exposition de celui-ci à un surdosage accidentel.

Le brevet US 4,619,935 a laissé entrevoir la possibilité de formuler des solutions injectables prêtes à l'emploi pour les alcaloïdes du Vinca.

Cependant, les formules mises en œuvre sont complexes. Elles comprennent, en plus du principe actif :

- un sucre ou un polyol dérivé d'un sucre, comme le mannitol,
- un tampon acétate, pour maintenir le pH de la solution dans l'intervalle 3,0 5,0, et plus particulièrement dans l'intervalle 4,4 4,8. Sa molarité est comprise entre 0,02 et 0,0005 M, préférentiellement 0,01 et 0,002 M,
- des conservateurs anti-microbiens.

15

20

25

Il est à remarquer que malgré l'effet stabilisant attribué au tampon acétate, qui permet de prévenir toute dégradation due à un changement de pH causé par la décomposition des alcaloïdes, la formulation objet de l'invention ne jouit que d'une stabilité de 1 an à 5°C.

La complexité des formules brevetées est allée croissante : le brevet FR 2 653 998 décrit une composition pharmaceutique à usage parentéral, contenant un alcaloïde de type bisindole tel que la vincristine, la vinblastine ou la 5'-nor-anhydrovinblastine. Elle est caractérisée en ce qu'elle comprend en solution aqueuse un complexe de zinc d'un sel d'alcaloïde de type bis-indole, un gluconate de métal bivalent et un agent conservateur dissous dans un alcool mono ou polyhydrique.

La stabilité indiquée pour ces compositions est d'au moins 24 mois quand elles sont conservées au réfrigérateur.

WO 2005/070425 PCT/FR2004/003287

Le brevet européen EP 0 298 192 met en avant l'effet favorable des sels de l'acide éthylènediaminetetracétique, en particulier le sel de sodium, sur la stabilité des solutions aqueuses d'alcaloïdes dimères du Vinca. Ces solutions aqueuses sont tamponnées avec un tampon acétate afin de maintenir le pH entre les valeurs 3,0 à 5,5, préférentiellement 4,0 à 5,0.

Dans ces conditions, en regard des spécifications retenues (teneur en alcaloïde comprise entre 90 % et 110 % de la teneur théorique), la solution reste stable 30 mois à une température de 2 à 8°C.

10 Le brevet canadien 2,001,643, relatif à une solution injectable de vincristine, met aussi l'accent sur la nécessité de mettre en œuvre un tampon acide acétique / acétate de sodium pour maintenir le pH de la solution entre les valeurs 3,5 et 5,5, plus particulièrement entre 4,0 et 4,5. La formulation décrite dans l'invention est stable 18 mois à 5°C, et peut-être même 24 mois à 5°C.

15

25

30

5

Le ditartrate de vinflunine ou 20',20'-difluoro-3',4'-dihydrovinorelbine L - (+) tartrate est une poudre blanche qui doit être conservée à une température négative, inférieure à - 15°C, sous une atmosphère de gaz inerte comme l'azote ou l'argon.

De façon tout à fait inattendue, il a été trouvé que le ditartrate de vinflunine était beaucoup plus stable une fois dissous dans l'eau que sous forme pulvérulente.

La solution aqueuse injectable est en effet conservée à une température positive, comprise entre + 2°C et + 8°C. Ceci est totalement surprenant car il est bien connu que les réactions chimiques de dégradation surviennent plus facilement en milieu liquide qu'à l'état solide.

La présente invention concerne donc une composition pharmaceutique de vinflunine, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution aqueuse stable et stérile d'un sel hydrosoluble de vinflunine à un pH compris entre 3 et 4.

WO 2005/070425 PCT/FR2004/003287

L'objet de l'invention repose sur l'extraordinaire simplicité de la formulation qui contraste avec les compositions décrites dans les brevets rappelés initialement.

Avantageusement, le sel de vinflunine est le ditartrate de vinflunine.

5

10

15

20

25

30

Avantageusement, la composition pharmaceutique selon la présente invention se présente sous forme d'une solution aqueuse stable, stérile et apyrogène, prête à l'emploi, injectable.

Avantageusement, la composition selon la présente invention ne contient aucun conservateur.

Dans un premier mode de réalisation de la présente invention, la composition pharmaceutique selon la présente invention se présente sous forme d'une solution aqueuse simple de ditartrate de vinflunine, sans ajout de solution tampon. La composition est ainsi constituée par le ditartrate de vinflunine et de l'eau pour préparation injectable. Avantageusement, le pH de cette solution est égal à 3,5.

Dans un deuxième mode de réalisation de la présente invention, la composition pharmaceutique selon la présente invention comprend un système tampon pH afin de maintenir le pH entre 3 et 4. De façon encore plus avantageuse, la composition pharmaceutique selon la présente invention est constituée par le ditartrate de vinflunine, de l'eau pour préparation injectable et un tampon pH afin de maintenir le pH entre 3 et 4. De façon avantageuse la molarité du système tampon pH est comprise entre 0,002 M et 0,2 M.

Avantageusement, le système tampon est constitué par un tampon acide acétique / acétate de sodium ou un tampon acide citrique/ citrate de sodium.

De façon avantageuse, le pH est obtenu avec des solutions tampons acide acétique / acétate de sodium ou acide citrique / citrate de sodium de molarités comprises entre 0,05 M et 0,2 M.

De façon encore plus avantageuse, le tampon pH est constitué par le tampon acide acétique / acétate de sodium et le pH de la composition est alors de 3,5 ou le tampon pH

est constitué par le tampon acide citrique / citrate de sodium et le pH de la composition est alors de 4.

Avantageusement, la composition selon la présente invention contient du ditartrate de vinflunine en une concentration en vinflunine de base comprise entre 1 et 50 mg/ml, avantageusement comprise entre 25 et 30 mg/ml, en particulier 25 mg/ml ou 30 mg/ml. Cette concentration est donc exprimée en vinflunine base. La quantité administrée est fonction de la surface corporelle des patients.

5

Dans un mode de réalisation avantageux, la composition selon la présente invention répond à l'une des formules suivantes : 68,35 mg de vinflunine ditartrate qsp 2ml en eau ou 136,70 mg de vinflunine ditartrate qsp 4 ml d'eau ou 341,75 mg de vinflunine ditartrate qsp 10 ml d'eau, la quantité de vinflunine ditartrate correspondant respectivement dans chacune des formules à 50 mg de vinflunine de base, 100 mg de vinflunine de base et 250 mg de vinflunine de base. Ces données sont rassemblées dans le tableau 1 ci-dessous.

Tableau 1 : exemples de compositions unitaires de la solution aqueuse

NOM DES COMPOSANTS	DOSAGES UNIT	TAIRES VINFILUI	NINE
Vinflunine ditartrate	68,35 mg	136,70 mg	341,75 mg
correspondant à	50,00 mg	100,00 mg	250,00 mg
Vinflunine base			
Eau pour préparations injectables	qsp 2 ml	qsp 4 ml	qsp 10 ml

20 Le tableau 1 ci-dessus montre la possibilité de préparer en flacons 3 dosages unitaires de vinflunine résultant de la répartition en différents volumes d'une même solution

aqueuse de ditartrate de vinflunine ayant une concentration de 25 mg/ml exprimée en vinflunine base.

Dans un autre mode de réalisation de l'invention, la composition selon la présente invention reste stable pendant au moins 36 mois à 5°C ± 3°C.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, la composition pharmaceutique selon la présente invention est administrée par perfusion, en voie intra-veineuse, après sa dissolution dans des solutions de perfusion telles que les solutions de chlorure de sodium à 0,9 % ou de glucose à 5 %.

10

15

20

La présente invention concerne donc également la composition pharmaceutique selon la présente invention pour son utilisation comme médicament, en particulier pour traiter le cancer, avantageusement pour une administration parentérale, de façon avantageuse par voie intra-veineuse par perfusion, de façon encore plus avantageuse, lors de chimiothérapie en tant qu'antinéoplasique et antitumoral.

La présente invention concerne également l'utilisation d'une composition selon la présente invention pour la fabrication d'un médicament destiné à l'administration parentérale, avantageusement par voie intra-veineuse par perfusion, de façon avantageuse, destiné au traitement du cancer.

L'administration parentérale notamment par voie intra-veineuse, d'une composition pharmaceutique de vinflunine selon la présente invention permet de traiter les cancers sensibles à l'action de la vinflunine.

- La présente invention concerne également un procédé de préparation d'une composition selon la présente invention comprenant les étapes successives suivantes :
 - -(a) dissolution du sel de vinflunine dans l'eau pour préparations injectables
 - -(b) addition éventuelle d'un tampon pH

5

10

15

25

30

-(c) stérilisation par filtration de la solution vrac.

Dans un mode de réalisation particulier de l'invention, le procédé selon la présente invention comprend l'étape supplémentaire (d) de répartition aseptique, sous atmosphère d'azote, de la composition stérile obtenue à l'étape (c) dans un conditionnement . Avantageusement, ce conditionnement est choisi parmi les ampoules de verre, préférentiellement type I ambré ou incolore, les flacons de verre préférentiellement type I ambré ou incolore munis d'un bouchon en élastomère et d'une cape aluminium sertie ou tout système prêt à l'emploi compatible comme par exemple une seringue pré-remplie.

La présente invention concerne donc également un récipient de conditionnement contenant la composition selon la présente invention.

Ce récipient de conditionnement peut être choisi parmi les ampoules de verre préférentiellement type I ambré ou incolore, les flacons de verre préférentiellement type I ambré ou incolore munis d'un bouchon en élastomère et d'une cape aluminium sertie ou tout système prêt à l'emploi compatible comme par exemple une seringue préremplie.

Les exemples suivants sont donnés à titre indicatif non limitatif. 20

Exemple 1 : Comparaison de la stabilité entre le ditartrate de vinflunine sous forme pulvérulente et le ditartrate de vinflunine en solution aqueuse (composition selon la présente invention).

Le tableau 2 ci-dessous montre les résultats de stabilité obtenus pour un lot de ditartrate de vinflunine lyophilisé pulvérulent (lot 503) et un lot de solution aqueuse à 25 mg/ml de vinflunine base (lot SB0222) fabriqué avec ce même lot de ditartrate de vinflunine, après 3 mois et 6 mois de conservation à 25°C. La stabilité est suivie à travers l'évolution du total des impuretés présentes, apparentées à la vinflunine.

Tableau 2 : résultats de stabilité ditartrate de vinflunine/solution aqueuse

	Ditartrate de vinflunine (lot 503) (% d'impureté par rapport à 100 % de principe actif)	Solution aqueuse à 25 mg / ml (lot SB0222) (% d'impureté par rapport à 100 % de principe actif)
t ₀	1,17	1,23
t _{3 mois}	2,75	1,45
t _{6 mois}	3,48	2,00

Après 6 mois de conservation à 25°C, le total des impuretés apparentées à la vinflunine est augmenté de :

- 62 % dans la solution aqueuse de ditartrate de vinflunine,
- 197 % pour le ditartrate de vinflunine pulvérulent

5

15

Exemple 2 : Etude de stabilité en fonction du pH des compositions selon la présente invention

Des études de stabilité ont été conduites sur des solutions aqueuses de ditartrate de vinflunine, dans un domaine de pH compris entre 2,5 et 5,0, et plus particulièrement entre 3,0 et 4,0. Le pH était obtenu avec des solutions tampons acide acétique / acétate de sodium ou acide citrique / citrate de sodium 0,2 molaires.

Les formules centésimales mises en œuvre sont présentées dans le tableau 3 ci-après. Elles correspondent à une concentration en vinflunine de base de 30 mg / ml.

Tableau 3 : formules des solutions aqueuses tamponnées

	COMPOSITION	COMPOSITIONS		
	BS1332	BS1330	BS1327	
	(pH=3,5)	(pH = 3,5)	(pH = 4,0)	
Vinflunine ditartrate	4,101 g	4,101 g	4,101 g	
correspondant à	3 g	3 g	3 g	
Vinflunine base				
Acide acétique glacial	1,185 g			
Acétate de sodium	0,100 g			
Acide citrique monohydraté		2,885 g	2,460 g	
Citrate de sodium dihydraté		1,903 g	2,497 g	
Eau pour préparations	qsp 100 ml	qsp 100 m1	qsp 100 ml	
injectables				

Les résultats ont été comparés à ceux concernant une solution aqueuse simple de ditartrate de vinflunine, sans ajout de solution tampon, conservée dans les mêmes conditions. Le pH de cette solution est égal à 3,5.

Les composition et références des solutions testées sont rassemblées dans le tableau4 cidessous.

Tableau 4 : composition et référence des solutions testées

Solution aqueuse non tamponnée

Composition

5

10

Composition	
Solution à $pH = 2,5$ (tampon citrate)	BS 1325
Solution à pH = 3 (tampon citrate)	BS 1326
Solution à pH = 3,5 (tampon citrate)	BS 133 0
Solution à $pH = 4$ (tampon citrate)	BS 1327
Solution à pH = 5 (tampon citrate)	BS 1328
Solution à pH = 3,5 (tampon acétate)	BS 1332

Référence Formule

BS 1331

WO 2005/070425 PCT/FR2004/003287

La Figure 1 représente l'évolution déterminée par HPLC de la teneur en impureté totales apparentées à la vinflunine en fonction du temps, dans des conditions stressantes (45 jours à 60°C), pour chaque formule indiquée dans le tableau 3.

5

Ils sont complétés par les résultats indiqués dans le tableau 4 ci-après de l'évolution de la couleur des solutions pendant 7 jours à 60°C.

Le suivi de l'absorbance de ces solutions, dans l'ultra-violet, à 410 nm, est révélateur de l'apparition de dérivés d'oxydation de la vinflunine non chromatographiés en HPLC.

Tableau 5 : évolution de l'absorbance

T OTES	Absorbance	orbance à 410 nm				
LOTS	t ₀	t _{7 jours}				
BS1325						
pH = 2,5	0,021	0,645				
Tampon citrate: 0,2 M						
BS1326						
pH = 3,0	0,020	0,520				
Tampon citrate: 0,2 M						
BS1330						
pH = 3.5	0,020	0,354				
Tampon citrate: 0,2 M						
BS1327						
pH = 4.0	0,023	0,346				
Tampon citrate: 0,2 M						
BS1328						
pH = 5.0	0,020	0,896				
Tampon citrate: 0,2 M						
BS1332						
pH = 3,5	0,021	0,226				
Tampon acétate : 0,2 M						
BS1331						
pH = 3.5	0,019	0,171				
Sans tampon						

eule la solution non tamponnée, pH = 3,5, présente une absorbance inférieure à 0,200 lprès 7 jours à 60°C.

Les résultats indiquent que la stabilité de la vinflunine est meilleure pour une valeur de pH comprise entre 3,0 et 4,0 mais est dépendante de la nature des ions composant le tampon. A pH = 3,5, le tampon acide acétique / acétate de sodium assure une meilleure stabilité que le tampon acide citrique / citrate de sodium. Pour ce dernier tampon, les résultats sont meilleurs à pH = 4.

De façon tout à fait surprenante, il s'avère que la stabilité de la solution aqueuse de ditartrate de vinflunine, à son pH instantané de 3,5, est meilleure que la stabilité des solutions aqueuses de ditartrate de vinflunine tamponnées à pH = 3,5.

Ces bons résultats sont confirmés par les résultats à long terme rassemblés dans le tableau 6 ci-après qui indiquent que la composition pharmaceutique aqueuse injectable de vinflunine selon la présente invention peut être conservée au moins 36 mois à 5° C ± 3° C sans subir de dégradation importante.

15

20

Tableau 6: résultats de stabilité de la composition pharmaceutique aqueuse selon la présente invention

	t_0	t _{3 mois}	t _{6 mois}	t _{12 mois}	t _{24 mois}	t _{36 mois}
Lot CLP004						
Teneur en vinflunine en mg /ml	30,8	30,4	30,4	30,4	30,3	30,2
(théorie = 30,0)						

5

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique de vinflunine, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution aqueuse stable et stérile d'un sel hydrosoluble de vinflunine à un pH compris entre 3 et 4.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le sel de vinflunine est le ditartrate de vinflunine.
- 3. Composition selon la revendication 2, caractérisée en ce que la composition est constituée par le ditartrate de vinflunine et de l'eau pour préparation injectable.
- 4. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'elle comprend un système tampon pH afin de maintenir le pH entre 3 et 4.
- 5. Composition selon la revendication 4, caractérisé en ce que la molarité du système tampon pH est comprise entre 0,002 M et 0,2 M.
- 6. Composition selon l'une quelconque des revendications 4 ou 5, caractérisée en ce que le système tampon pH est constitué par un tampon acide acétique / acétate de sodium ou un tampon acide citrique / citrate de sodium.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 6, caractérisée en ce que la composition contient du ditartrate de vinflunine en une concentration en vinflunine de base comprise entre 1 et 50 mg/ml, avantageusement comprise entre 25 et 30 mg/ml, en particulier 25 mg/ml.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 7, caractérisée en ce qu'elle répond à l'une des formules suivantes : 68,35 mg de vinflunine ditartrate qsp 2ml en eau ou 136,70 mg de vinflunine ditartrate qsp 4 ml d'eau ou 341,75 mg de vinflunine ditartrate qsp 10 ml d'eau, la vinflunine ditartrate correspondant respectivement à 50 mg de vinflunine de base, 100 mg de vinflunine de base et 250 mg de vinflunine de base.
- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé en ce qu'elle reste stable pendant au moins 36 mois à 5° C \pm 3° C.

- 10. Utilisation d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 pour la fabrication d'un médicament destiné à l'administration parentérale, avantageusement par voie intra-veineuse par perfusion.
- 11. Utilisation selon la revendication 10 caractérisé en ce que le médicament est destiné au traitement du cancer.
- 12. Procédé de préparation d'une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 comprenant les étapes successives suivantes :
 - -(a) dissolution du sel de vinflunine dans l'eau pour préparations injectables
 - -(b) addition éventuelle d'un tampon pH

5

10

- -(c) stérilisation par filtration de la solution vrac.
- -(d) répartition aseptique, sous atmosphère d'azote, de la composition stérile obtenue à l'étape (c) dans le conditionnement choisi, avantageusement parmi les ampoules de verre, les flacons de verre ou les seringues pré-remplies.
- 15 **13.** Récipient de conditionnement contenant la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9.

1/1

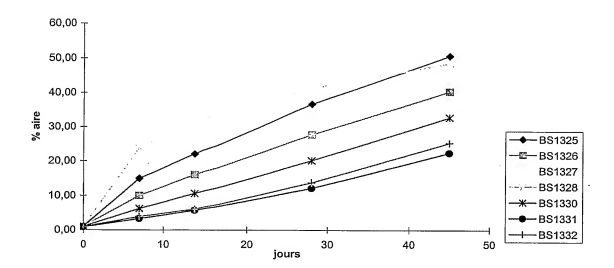


FIG 1.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

hal Application No PCT/FR2004/003287

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/4375 A61P35/00 A61K9/08 A61K47/12

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	elevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 4 923 876 A (FRANCIS DANIEL L 8 May 1990 (1990-05-08) abstract column 2, line 60 - column 3, li column 3, line 57 - column 4, li	ne 8	1–13
Y	EP 0 298 192 A (TEVA PHARMA) 11 January 1989 (1989-01-11) cited in the application page 2, lines 33-58 page 3, lines 11-14 examples		1–13
Y	US 4 619 935 A (ROBISON ROBERT L 28 October 1986 (1986-10-28) cited in the application the whole document 	.) -/	1–13
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consi "E" earlier filling "L" docum which citatic "O" docum other "P" docum	ategories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not iddered to be of particular relevance document but published on or after the international date nent which may throw doubts on priority claim(s) or n is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means nent published prior to the international filling date but than the priority date claimed	"T" later document published after the intor priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the divided and the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	n the application but seeny underlying the claimed invention at be considered to ocument is taken alone claimed invention eventive step when the ore other such docupate to a person skilled
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
•	17 May 2005	30/05/2005	
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Villa Riva, A	,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No
PCT/FR2004/003287

C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u> </u>
Category °		Relevant to claim No.
A	HILL BRIDGET T: "Vinflunine, a second generation novel Vinca alkaloid with a distinctive pharmacological profile, now in clinical development and prospects for future mitotic blockers" September 2001 (2001-09), CURRENT PHARMACEUTICAL DESIGN, VOL. 7, NR. 13, PAGE(S) 1199-1212, XP002297712 ISSN: 1381-6128 figure 1 page 1208, left-hand column, lines 36-42 page 1208, right-hand column, lines 31-39 tables 1,3	1-13
Α	HILL B T ET AL: "Superior in vivo experimental antitumour activity of vinflunine, relative to vinorelbine, in a panel of human tumour xenografts." EUROPEAN JOURNAL OF CANCER (OXFORD, ENGLAND: 1990) MAR 1999, vol. 35, no. 3, March 1999 (1999-03), pages 512-520, XP002297710 ISSN: 0959-8049 page 513, left-hand column, lines 27-36	1-13
A	KRUCZYNSKI A ET AL: "Preclinical in vivo antitumor activity of vinflunine, a novel fluorinated Vinca alkaloid" CANCER CHEMOTHERAPY AND PHARMACOLOGY 1998 GERMANY, vol. 41, no. 6, 1998, pages 437-447, XP002297711 ISSN: 0344-5704 page 438, right-hand column, lines 13-21	1-12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern al Application No PCT/FR2004/003287

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 4923876	Α	08-05-1990	ZA	8904385	Α	30-05-1990
EP 0298192	Α	11-01-1989	IL AT AU CA DE EP ES JP US	83086 65401 604094 1257888 1303992 3863859 0298192 2028917 1016724 5025857 4883805	T B2 A C D1 A1 T3 A B	10-03-1991 15-08-1991 06-12-1990 12-01-1989 23-06-1992 29-08-1991 11-01-1989 16-07-1992 20-01-1989 14-04-1993 28-11-1989
US 4619935	A	28-10-1986	AU AU BE CH DE FR GB HK HU IL NZ PH SE SE	553514 1689183 897280 654744 3324964 2531860 2125292 43087 191538 55388 69203 1170152 84910 8302552 204868 19098 463804 8304009	A A 1 A A B B 1 A A B B A A A B B A A A B B A A A B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B A A A B B B B A A A B B B B A A A B B B B A A A B B B B A A A B B B B A A A B B B B B A A B	17-07-1986 26-01-1984 13-01-1984 14-03-1986 19-01-1984 24-02-1984 07-03-1984 05-06-1987 30-03-1987 29-08-1990 31-03-1986 03-06-1987 17-04-1985 16-02-1984 08-10-1986 02-01-1986 28-01-1991 20-01-1984

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demai Internationale No PCT/FR2004/003287

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/4375 A61P35/00

A61K9/08

A61K47/12

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Υ	US 4 923 876 A (FRANCIS DANIEL L ET AL) 8 mai 1990 (1990-05-08) abrégé colonne 2, ligne 60 - colonne 3, ligne 8 colonne 3, ligne 57 - colonne 4, ligne 2	1-13
Υ	EP 0 298 192 A (TEVA PHARMA) 11 janvier 1989 (1989-01-11) cité dans la demande page 2, ligne 33-58 page 3, ligne 11-14 exemples	1-13
Υ	US 4 619 935 A (ROBISON ROBERT L) 28 octobre 1986 (1986-10-28) cité dans la demande le document en entier	1-13

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe	
Considéré comme particulièrement pertinent E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorilé ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention (* document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier \$. document qui fait partie de la même famille de brevets	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 17 mai 2005	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 30/05/2005	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Villa Riva, A	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demandanternationale No
PCT/FR2004/003287

Catégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinente	no, des revendications visées
Jalegorie *	identification des documents cites, avec, le cas echeant, l'indication des passages	Jerunents	no, des revendications visées
A	HILL BRIDGET T: "Vinflunine, a_second generation novel Vinca alkaloid with a distinctive pharmacological profile, now in clinical development and prospects for future mitotic blockers" septembre 2001 (2001-09), CURRENT PHARMACEUTICAL DESIGN, VOL. 7, NR. 13, PAGE(S) 1199-1212, XP002297712 ISSN: 1381-6128 figure 1 page 1208, colonne de gauche, ligne 36-42 page 1208, colonne de droite, ligne 31-39 tableaux 1,3		1-13
Α	HILL B T ET AL: "Superior in vivo experimental antitumour activity of vinflunine, relative to vinorelbine, in a panel of human tumour xenografts." EUROPEAN JOURNAL OF CANCER (OXFORD, ENGLAND: 1990) MAR 1999, vol. 35, no. 3, mars 1999 (1999-03), pages 512-520, XP002297710 ISSN: 0959-8049 page 513, colonne de gauche, ligne 27-36		1-13
A	KRUCZYNSKI A ET AL: "Preclinical in vivo antitumor activity of vinflunine, a novel fluorinated Vinca alkaloid" CANCER CHEMOTHERAPY AND PHARMACOLOGY 1998 GERMANY, vol. 41, no. 6, 1998, pages 437-447, XP002297711 ISSN: 0344-5704 page 438, colonne de droite, ligne 13-21		1-12
			n.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demar Internationale No PCT/FR2004/003287

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 4923876 A	08-05-1990	ZA	8904385 A	30-05-1990
EP 0298192 A	11-01-1989	IL AT AU CA DE EP ES JP US	83086 A 65401 T 604094 B2 1257888 A 1303992 C 3863859 D1 0298192 A1 2028917 T3 1016724 A 5025857 B 4883805 A	10-03-1991 $15-08-1991$ $06-12-1990$ $12-01-1989$ $23-06-1992$ $29-08-1991$ $11-01-1989$ $16-07-1992$ $20-01-1989$ $14-04-1993$ $28-11-1989$
US 4619935 A	28-10-1986	AU AU BE CH DE FR GB HK HU IE IL NL NZ PH SE SE	553514 B2 1689183 A 897280 A1 654744 A5 3324964 A1 2531860 A1 2125292 A ,B 43087 A 191538 B 55388 B1 69203 A 1170152 B 84910 A1 8302552 A ,B, 204868 A 19098 A 463804 B 8304009 A	17-07-1986 26-01-1984 13-01-1984 14-03-1986 19-01-1984 24-02-1984 07-03-1984 05-06-1987 30-03-1987 29-08-1990 31-03-1986 03-06-1987 17-04-1985 16-02-1984 08-10-1986 02-01-1986 28-01-1991 20-01-1984